# PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

03-054683

(43) Date of publication of application: 08.03.1991

(51)Int.Cl.

G06K 9/00 A61B 5/117 G06F 15/64

(21)Application number: 01-188872 (71)Applicant: KAWATETSU TECHNO RES

**CORP** 

(22) Date of filing: 24.07.1989 (72) Inventor: KAWAAI YOSHIHIRO

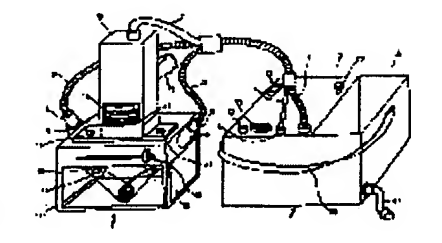
TAWARA KOICHI

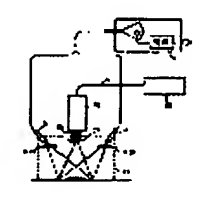
## (54) FINGERPRINT DETECTOR

#### (57)Abstract:

PURPOSE: To clearly detect a fingerprint by switchably interposing an optical filter, which transmits light in a wave length area to excite the coloring matter for preprocessing of a reagent, and an ND filter to remove a part with brightness corresponding to a background image included in a fluorescent image.

CONSTITUTION: A fingerprint detector is composed of a lamp light source box 1, detection head 2 and cable part for which an optical fiber 3 and a signal cable 4 are integrated. The reagent is irradiated restrictively only with the light from the light source. An optical filter 14 is provided to transmit the light in the wave length area, which excites the coloring matter for preprocessing the reagent, in





the irradiation optical path from the light source, and an ND filter 15 is provided to remove the part with brightness corresponding to the background image included in the fluorescent image. Those filters 14 and 15 can be easily converted only by moving a filter converting switch 16 to right and left and a series of operation can be extremely smoothly executed. Thus, brightness can be made uniform for a whole detected fingerprint picture and the clear fingerprint image can be obtained.

#### **LEGAL STATUS**

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision

of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

# 19 日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公告

#### ⑫特 許 公 報(B2)

平3-54683

®Int. Cl. 5	識別配号	庁内整理番号	2000公告	平成3年(1991)8月21日
C 08 F 4/52 2/44	MFD MCQ	8016—4 J 8215—4 J		1 22 0 -1-(1001) 0 ) 121 []
// C 09 J 20/10	JBK	7242-4 J		

発明の数 2 (全9頁)

❷発明の名称 有機硼素化合物を含む重合開始剤系およびその製造方法

> ②特 顧 昭57-192614

图公 開 昭58-84803

22出 顧 昭57(1982)11月4日

❸昭58(1983)5月21日

優先権主張 図1981年11月5日図西ドイツ(DE)③P3143945.4

劉1982年3月1日國西ドイツ(DE)到P3207263.5

@発 明 者

ウオルフガンク・リツ ドイツ連邦共和国デユツセルドルフ12オーベルネルウェー

ク3

勿出 願 人

テル

ヘンケル・コマンディ ドイツ連邦共和国デュツセルドルフーホルトハウゼン・ヘ

ンケルストラーセ67

ウフ・アクティーン

トゲゼルシヤフト・ア

四代 理 人 弁理士 江崎 光好 外1名

査 審 官 林 小

# 切特許請求の範囲

1 空気参入下でも改善された貯蔵安定性を持 つ、有機砌素化合物に基づく、アクリレート及 び/又はメタクリレートの重合のための、空気参 が空気参入により活性化しうる有機硼素化合物の 少なくとも一種と、室温で液状ないし固体状の、 有機硼素化合物に対して不活性な有機オリゴマー 7 空気参入下でも改善された貯蔵安定性を持 又はポリマーの少なくとも一種との均一な混合物

2 均一な混合物が混合物総重量に対して約1~ 70重量%の有機硼素化合物を含む特許請求の範囲 第1項記載の開始剤系。

から成ることを特徴とする開始剤系。

- 3 均一な混合物が室温で液状ないしペースト状 物である特許請求の範囲第1項又は第2項記載の 開始剤系。
- 4 有機硼素化合物がアルキル残基及び/又はア リール残基を持ち、かつBーH結合を持ちうる特 許請求の範囲第1項~第3項のいずれか1項に記 20 することを特徴とする方法。 載の開始剤系。
- 5 有機硼素化合物が少なくとも一つのアルキル

2

-B-C結合を持つ特許請求の範囲第1項~第4 項のいずれか1項に記載の開始剤系。

- 6 オリゴマー又はポリマー有機成分が室温で液 状ないし固体状の、オリゴエステル、オリゴアミ 入によつて活性化しうる開始剤系において、それ 5 ド及び/又はオリゴエーテルである特許請求の範 囲第1項~第5項のいずれか1項に記載の開始剤 系。
- つ、有機硼素化合物に基づく、アクリレート及 10 び/又はメタクリレートの重合のための、空気参 入によつて活性化しうる開始剤系において、それ が空気参入により活性化しうる有機砌素化合物の 少なくとも一種と、室温で液状ないし固体状の、 有機硼素化合物に対して不活性な有機オリゴマー でハケ塗りできるか又は微細に分散した固体混合 15 又はポリマーの少なくとも一種との均一な混合物 から成る開始剤系の製造方法において、有機砌素 化合物を酸素排除下に、場合により加熱及び/又 は溶剤の共用下に、オリゴマー又はポリマー中に 溶解し、溶剤を用いた場合には続いて溶剤を除去

#### 発明の詳細な説明

本発明は有機硼素化合物を含む重合開始剤系及

びその製造方法に関する。

i

有機硼素化合物、とくにアルキル硼素化合物 は、室温でラジカル重合を開始させるのに適して いることが知られている。重合のために必要な酸 素は事実上遍在しており、別段に加える必要はな 5 い。従来簡単なトリアルキル硼素化合物、たとえ ばトリエチル硼素又はトリーnープチル硼素が好 まれて用いられた。そのようなトリアルキル硼素 化合物の重合開始剤としての使用のために、例え ば米国特許No.3476727, 3633490, 2985633及び英 10 国特許Na1113722が参照される。米国特許Na 4167616は重合開始剤としてブタジェンとジボラ ンの反応生成物の使用を記述している。

対応するアルキル硼素化合物は、モノマー接着 下ではこれらを(メタ)アクリル酸と云うことが ある。) のエステルの接着剤のための硬化剤とし て適している。この接着剤系は (メタ) アクリル 酸エステルの他に重要な成分としてトリアルキル ープチル硼素などを含む(たとえば日本国特許 4214318号参照)。

しかしこの種のトリアルキル硼素化合物は、場 合によつては室温においてでも容易に発火性又は それどころか自己発火性であるという決定的欠点 25 を持つことが知られている。従つてそのような接 着剤混合物の取扱いは著しく困難である。トリア ルキル硼素化合物を0.3~0.9モルの酸素と反応さ せることにより、この欠点を解消することが研究 された(西独国特許出願公開第2321215号参照)。30 る。 さらに、トリアルキル砌素化合物をアミンと反応 させてその自己発火性を低下させることが研究さ れた(日本国特許4529195号)。

これらの方法によりなるほど発火温度は約0~ 70℃の範囲に変えられるが、それにも拘らずその 35 ような混合物の取扱いにおいて著しい不安が実際 に残る。加えて、その誘導体の反応性は、極めて 減少される。

公知のように遊離のアルキル硼素化合物は酸素 の参入下で迅速に反応して硼酸エステルへと酸化 40 され、これもまたもはや重合開始の作用がない。 従つて従来、アルキル硼素の配量は一自己発火性 の製造プロセスと同様に一その開始剤としての活 性を保持するために完全な酸素排除を必要とし

た。具体的には、都度必要な物質量が不活性ガス 下で十分に不透過性の容器に入れられ、そして貯 蔵容器への酸素の参入は排除される。小分けされ たアルキル硼素は使用に適する量である。従つて それ自体興味ある物質であるアルキル硼素化合物 は、従来記述されている系においては建築分野の 接着には適さない。

4

アルキル硼素開始剤の重要な長所はたとえば次 の通りである:重合反応は低い温度、とくに室温 で進行すること、開始剤/硬化剤系が一成分的形 態で用意されること及び重合速度は酸素供給の変 化によつて影響されること。

或る選ばれたアルキル硼素化合物は空気中酸素 の関与に対して安定であることが知られている。 剤とくにアクリル酸及び/又はメタクリル酸(以 15 その際一般に、立体的に障害されたアルキル残基 を持つ砌素化合物が問題になつている。このよう な種類の化合物の代表は、ジイソピノカンフェイ ルポラン、ジシクロヘキシルポラン、テキシルポ ランー(2,3ージメチルー2ープチルポラン)、 硼素化合物、たとえばトリエチル硼素、トリーn 20 3,5ージメチルポリナン、ジイソアミルポラン 及び特に 9 - ボラビシクロ [3・3・1] ノナン であり、最後のものが実用上の理由から好ましく 用いられうる。この種の選ばれた化合物は、なる 程一般に酸素の参入の際に自己発火性でないが、 しかしこの条件下で重合開始のためのその反応性 を急に失い、従つて実用的方法での使用はかなり の困難を伴う。加えて、この安定なアルキル硼素 は多くのモノマーに一特にエステル基含有の系に 一極めて難溶又は極めてゆつくり溶けるのみであ

> 本発明は、有機硼素化合物に基づく重合開始剤 であつて、そのような有機砌素開始剤の上述した 長所の総てを持ち、かつ特にモノマー系への添加 に際に空気中酸素での酸化により容易に制御しう る重合を開始する開始剤を作るという課題から出 発した。従来公知の系とは違つて、新規な有機砌 素系は少しのみ酸素に感応し、総ての場合に非自 己発火性である。極端な場合、本発明は、空気の もとでの貯蔵の際に著しく安定であり、従つて空 気のもとでの比較的長い貯蔵後でもモノマーへの 添加の際に自然に重合を開始させうる新規な有機 硼素系を与える。この新規な有機硼素化合物を含 む系はさらに、たとえばメタクリル酸エステルの ようなエステル基含有モノマー系への改善された

6

溶解性を持たねばならない。とくにこれと関連し て、本発明は特別の実施窓様において流動性の開 始剤を使用に供する。しかし本発明がこれに限定 されるものではない。

本発明の課題の技術的解決は、有機翻案化合物 5 とくにアルキル側緊及びアリール側案化合物の感 応性は、有機硼素化合物を硼素化合物に対して自 体不活性な有磁オリゴマー又はポリマーと密接に 混合することによつて全く顕著に低下されうると いうぼろくべき事実から生まれた。空気のもとに 10 おける硼素化合物の、場合により存在する自己発 火性は、この方法によつて解決されうる。また酸 緊参入下におけるこの有機砌案化合物の反応開始 作用の急速な低下は全く著しく減少され、従つて この種の糸を一般に致時間又は致日間空気酸素の 15 に保証されうる。 参入にさらしておくことができ、その際それの重 合開始作用は低下しない。もちろんこれによっ て、自体與味ある有礙硼素化合物を用いる実際の 作業が著しく容易になる。

て、空気参入下でも改善された貯蔵安定性を持 つ、有機硼素化合物に基づく、アクリレート及 び/又はメタクリレートの重合のための、空気参 入により活性化しうる開始剤系である。本発明の しうる有機硼緊化合物の少くとも一種と、室温で 液状ないし固体の、有機硼素化合物に対して不活 性な有機オリゴマー又はポリマーの少くとも一種 との均一な混合物から成ることを特徴とする。

真正の溶液の特徴であるような貯蔵及び使用温度 において一相の物質混合物を好ましくは意味す る。従つて好ましくは本発明に従う開始剤系にお いて、有機硼素化合物に対して不活性なオリゴマ ー又はポリマー成分は溶媒の機能を持つ。不活性 35 担体系における有機団素化合物の溶解度が限定さ れている場合、好ましくは本発明に従う物質混合 物中の有機闊素化合物の都度の温度は、ここで意 味する均一な混合状態が全物質について得られる ように制限される。結局従つて本発明に従う開始 40 剤系は、雹めて低い蒸気圧を持つ溶媒中の有綴翎 **案化合物の溶液と見なされる。本発明に従う種類** の選ばれた系は下記の特性を特徴とする:それは 流動性、とくに液状であり、従つて容易に配量さ

れる。それは自己発火性でなく、その貯蔵の際に 必要な条件は少ない。モノマー成分の硬化量のた めに必要な、開始系における旦は少い。選択され た組合せは、空気のもとでの比較的長い貯蔵後に もなお十分に活性である。都度の重合性モノマー 系及び硬化剤成分への相容性は、系の調盛により 互に容易に確立される。

開始剤として作用する有磁硼素化合物として は、公知の又は公知法で作られうる、強素とくに 空気中酸素により活性化されうる有磁硼素化合物 が考慮される。もちろん本発明において、純粋の 有機硼素化合物としてでも常温で空気のもとで自 己発火性でないことが好ましいことでありうる。 これによりとくに高い貯蔵安定性が作用の維持下

まず第一に、アルキル硼素及び/又はアリール **瑚素化合物又は対応する有機水素化硼聚化合物が** 好ましい。アルキル翻案化合物又はアルキル水案 化硼素は、特に適当な物質である。下配のタイプ 従つて本発明の対象は、その第一の態様とし 20 の化合物も好ましい実施態様において考怠され る:

#### $R_1R_2R_3B_9$

#### R<sub>1</sub>R<sub>2</sub>BH及び/又はR<sub>1</sub>BH<sub>2</sub>

ここで一般式において残基R1。R2及びR3は炭 この開始剤系は、それが、空気参入により活性化 25 化水緊残基とくにアルキル残基であり、これらは 勿論へテロ原子とくにO。N及び/又はSを含む ことができる。これら有機残基の少くとも二つが 砌素原子上に存在する場合、それ自体が環系とし て閉じていることができる。砌緊に置換する炭化 ここで「均一な混合物」という言葉は、それが 30 水素残基は、好ましい態機においてそれぞれ約30 個より多くない炭素原子、好ましくは約25個より 多くない炭素原子を持つ。硼素上のこれら有綴残 基の各々が約12~15個より多くない炭緊原子を持 つことが好ましいものでありうる。

> 硼緊含有開始剤成分として又は適当な硼緊含有 開始剤成分の製造のためにも、有綴一水緊化硼緊 化合物、なかんずくジアルキル一水緊化闊素が好 ましく用いられる。そのような化合物の典型的代 表は、たとえば9ーポラピシクロ〔3。3。1〕 ノナン(以下では9-BBNと云うことがある。)、 ジイソピノカンフエイルポラン、ジシクロヘキシ ルポラン、テキシルポランー(2,3ージメチル ー2ープチルボラン)、3。5ー(ジメチルポリナ ン及びジイソアミルボランである。これら化合物

4

のうちまず9-BBNが実用上の理由から挙げら れる。上述の化合物はたとえば水素化硼素ナトリ ウム及び三フツ素化硼素から適当なオレフイン又 はジオレフインを用いて作られうる。ジボラン製 造のために、それらのエーテルー、アミンー又は 5 スルフイド錯体を用いることもできる。

適当な砌紫化合物の製造可能性のまとめは、 Herbert C. Brown 著、 1975, Organic Synthesis via Boranes」John Wiley&Sons出 版にある。

開始剤としてさらに、簡単なトリアルキルボラ ンならびにモノー又は特にジアルキルボランから の砌水素化化合物が用いられうる。オレフィンと してたとえばエテン、プロペン、プテン、イソブ 塩化アリル、アリルアミン又は(メタ)アクリル 酸エステルたとえば対応するメチルエステル、酢 酸ピニル又はクロトン酸エステルが用いられう る。ここで例示した適当な化合物の群から下記の ものが特に述べるに値する:各々のアルキル残基 20 に 1~12個の炭素原子を持つトリアルキル硼素化 合物、たとえばトリメチル硼素、トリエチル硼 素、トリプロピル硼素、トリプチル硼素又はトリ ヘキシル硼素、とくに立体障害のアルキル残基を 持つ、錯体を負つたアルキル硼素化合物、たとえ 25 とえば適当なポリエーテル、ポリエステル、ポリ ばジイソピノカンフエイルブチル硼素、テキシル シクロヘキシルシクロペンチル硼素、テキシルリ モニル硼素、トリノルボルニル硼素、Bープチル -9-ボラピシクロ〔3・3・1〕ノナン、B-ナン、B-2-(4-シクロヘキセニル) エチル -9-ボラビシクロ〔3・3・1〕ノナン、B-シクロプロピルー 9 ーポラピシクロ〔3・3・ 1) ノナン、B-p-トリルー9ーポラピシクロ 〔3・3・1〕ノナン及びB-tertーブチルー3, 35 場合により平均分子量の制限又は調節のために一 5-ジメチルボリナンが一般に特に適している。 しかしまた西独国特許出願「新規アルキル硼素化 合物、その製造法及びその使用」に記載される新 規アルキル砌紫化合物もまた特に適している。こ れは脂肪酸一及び/又は脂肪アルコールエステル 40 に水素化硼素残基又は有機硼素残基を含み、とく に水素化硼素及び/又は少くとも一つのBーH結 合を持つ有機硼素化合物と、オレフイン性不飽和 脂肪酸及び/又はオレフィン性不飽和アルコール

のエステルとの反応生成物である。ここで多価ア ルコールと不飽和脂肪酸とのエステル及び/又は ポリカルポン酸と不飽和脂肪アルコールのエステ ルの対応する硼素含有反応生成物が好ましい。

極めて低い蒸気圧を持つ溶媒として、有機硼素 化合物に対して不活性なオリゴマー又はポリマー が適している。しかし通常その構造に関しての制 限は、溶媒として作用する重合体物質と有機硼素 化合物の間の均一混合可能性がある限り、ない。 10 従つて上述の条件を満す総ての重合体、重縮合物 及び/又は重付加物が適している。このオリゴマ ー状又はポリマー状溶媒の平均分子量は、200~ 500000008/モルの範囲にあることができる。構 造及び分子量に応じて、この溶媒は室温で低粘度 テン、ヘキセン、シクロヘキセン、塩化ビニル、15 の流動状から固体状までであることができる。あ る使用目的、たとえば反応性接着剤の分野のため に、有機硼素化合物を含む物質混合物が室温で粘 りけのある流動性つまりハケ塗りできることが望 ましいものであり得る。本発明に従い用いられる 開始剤系の開始剤としての有効性のために、もち ろん何らの前提条件もない。それどころか、室温 において固体の対応する物質混合物の貯蔵安定性 は特に極めて良いものでありうる。

本発明における意味で適当な重合状溶媒は、た アミド、ポリウレタン、ポリシロキサンなどであ る。流動性の系の製造のために、約1000~ 70000mPas(室温で) の範囲の粘度を持つ室温で 液状のオリゴマーが特に興味あるものでありう イソプチルー 9 ーポラビシクロ〔3・3・1〕ノ 30 る。特にポリエステル及びポリアミドが本発明に おいて多方面で用いうることが判つた。それは一 他の重合状溶媒と同じく一自体公知の方法で作ら れることができる。ここで関係する場合としてた とえばジカルボンとジオール又はジアミンとを、 官能性反応物の混入下に重縮合させる方法がとら れる。一般に各々15個まで、特に10個までの炭素 原子を分子中に持つ飽和ジカルポン酸と飽和グリ コールが好ましい。同様に上の記述はポリアミド の製造のためのアミン又はジアミンについても妥 当する。適当なポリエーテルは、たとえば上述の 範囲の分子量を持つポリエチレンオキサイド又は ポリプロピレンオキサイドである。それぞれここ でポリマー化学の広範囲な専問知識が妥当する。

. .

本発明は、もう一つの態様において、空気の参 入により活性化されうる新規な開始剤系の製造に 関する。このために、有機砌素化合物を完全な酸 素排除下で、不活性な有機オリゴマー又はポリマ ーに溶解する。その際場合により適度の加熱下で 5 行われることができる。すなわち溶解の促進のた めにたとえば100℃まで、好ましくは約70℃まで の温度に加熱することができる。室温で固体のオ リゴマー又はポリマーの使用の場合、不活性の液 体溶媒の共用が有利である。ここで、有機砌素化 10 合物のための公知の溶媒、たとえばテトラヒドロ フラン又はポリエーテルたとえばジエチレングリ コールジメチルエーテル又はエステル、ハロゲン 化炭化水素などが適している。これら液状の助剤 の共用下に本発明の意味における密接な混合物が 15 作られ、これは次に助剤の液体を除かれそして本 発明に従うアルキル砌素/オリゴマー混合物が分 離して得られる。その貯蔵は有利には、閉じた容 器中で、好ましくは不活性ガスたとえば窒素ガス 下で行われる。

開始剤系における有機硼素化合物の含量は、通常、混合物の全重量に対して約70重量%を越えず、好ましくは約50重量%を越えない。上述の範囲内で比較的低い有機硼素化合物濃度が特に好ましい。さらに、全系の少くとも約1重量%の有機硼素化合物含量とすることが好ましい。即ち約1~50重量%、とくに3~50重量%が特に好ましいものでありうる。

本発明に従う開始剤系は、著しく制御可能な反応性を持つ、空気で作用する重合開始剤として極 30 めて適している。従つて本発明は別の態様として、上述の新規な系をエチレン性不飽和系のための重合開始剤として用いることに関する。その際、この新規な開始剤は、総ての公知の重合タイプにおいて用いられうる。重合はまた例えば、純 35 物質で、溶液で、エマルジョンで又は懸濁物で行われることができる。重合開始のために開始剤系は、少くとも触媒量の酸素源と接触させられる。通常、酸素源として純酸素又は空気が用いられる。しかし酸素を、結合された形で、たとえばハ 40 イドロパーオキサイド又はパーオキサイドの形で加えることもできる。

新規な開始剤系は、反応接着剤における使用に 特に適している。従つて本発明は特に、自体公知

の接着物質を形成する成分の他に分離して貯蔵さ れる硬化剤を有する二成分反応接着剤における新 規開始剤の使用に関する。ここで硬化剤として、 有機砌素化合物及びオリゴマー又はポリマー状の 不活性溶媒から成る本発明に従う系が適してい る。重合しうる成分として、重合しうるエチレン 性二重結合を持つ多数の公知化合物が用いられう る。これらは通常、反応接着剤において用いられ ている。アクリル酸及び/又はα置換されたアク リル酸たとえばメタクリル酸と一価又は多価、と くに二価のアルコールとのエステルが特に適して いる。しかし(メタ)アクリル酸の他の公知の誘 導体とくに対応する酸アミドも適している。これ はアミド窒素原子上で置換されていることができ る。アクリル酸誘導体のα一位における別の可能 な置換基は、たとえばハロゲンとくに塩基及び/ 又は臭素、シアン又は10個までの炭素原子を持つ 総てのアルキル残基である。

従つて本発明は一つの態様して、たとえば金 20 属、木材、ガラス、セラミック及び/又は合成樹脂の接着のために接着剤中で硬化剤として上述の開始剤系を用いることに関する。また硬い組織、とくに骨の接着、望む場合には金属又は合成樹脂と骨との接着のための外科用接着剤としての、又 25 は歯科用の接合剤又は充塡剤としての対応する使用に関する。

~50重量%、とくに3~50重量%が特に好ましい そのような反応物質の硬化のために通常、重合ものでありうる。 性成分に対して0.1~40重量%、とくに約0.1~30 本発明に従う開始剤系は、著しく制御可能な反 重量%の硼素開始剤が用いられる。重合性成分に応性を持つ、空気で作用する重合開始剤として極 30 対して0.5~10重量%の量で硬化剤は好ましく用めて適している。従つて本発明は別の態様とし いられる。

#### 実施例

オリゴマー状溶媒

下記のオリゴマー成分を用いる:

シリコン油AK5000(約5000の平均分子量を 持つ液状シリコン)

ポリワックス3000(約3000の平均分子量を持つポリエチレングリコール)

下記のようにして作られたトリメチルアジピン酸及びヘキサメチレングリコールからのオリゴエステル (約1200の平均分子量)

#### オリゴエステルの製造

提拌装置及び蒸留ブリッジを持つ三口フラスコ に、4モルのトリメチルアジピン酸及び5モルの

ヘキサメチレングリコールを入れる。窒素雰囲気 下で迅速に150℃に、次に6時間かけて150℃から 200℃へと加熱する。その際すでに、エステル箱 合を示す大量の反応水が分離される。約150℃に 冷却し、10トルに注意深く滅圧し、そして200℃、5 10トルで反応を完了させる。この生成物を熱いま ま注ぎ出す。生成物は粘稠で褐色である。

下記のようにして作られたアジピン酸及びトリ メチルヘキサメチレンジアミンからの オリゴアミド(約1050の平均分子量) オリゴアミドの製造

攪拌装置及び蒸留ブリッジのついた三口フラス コに、1.3モルのトリメチルヘキサメチレンジア ミンを入れ、そして1モルのアジピン酸を一時的 な水冷下に一気に加える。その際、反応温度は約 15 100~140℃となるように注意する。これによって アンモニウム塩が液状にとどまる。アンモニウム 塩を窒素雰囲気下で 6時間かけてゆつくり140℃ から200℃に昇温する。その際すでに、アミド形 成を示す大量の反応水が分離される。内容物を約 20 ルの減圧で除く。グローブボックス内で各100 8 150℃に冷却し、10トルに注意深く減圧し、そし て200℃、10トルでアミド形成を完結させる。生 成物を熱いまま注ぎ出す。生成物は固体であり、 透明である。アミン価は103である。

#### アルキル硼素

下記のアルキル硼素を用いる:

トリーnーブチル硼素

9ーポラピシクロ〔3・3・1〕ノナン(9ー BBN)

油酸メチルエステル及び9-BBNからの硼水 30 1にまとめて示す。 素化生成物

油酸メチルエステルの 9 -BBN誘導体の製造 残留酸素の除去のために、100%の油酸メチル エステルを100分の新規に蒸留したテトラヒドロ フランに溶解する。続いて溶媒を10~4トルの減圧 で除去する。グローブポックス内で、改めて油酸 を、窒素雰囲気下で新規に蒸留したテトラヒドロ フラン100%に溶解し、溶液に完全な酸素排除下 で41gの9-BBNを加え、そして混合物を9-BBNが定量的に溶液に移行するまで攪拌する。 10 続いて攪拌下に60℃に1時間加熱する。テトラヒ ドロフランを減圧して除き、そして容器を閉じ る。試料採取は、保護ガス下で完全な酸素排除の もとで行う。生成物は、均一で、低粘度であり、 黄色である。

アルキル硼素及びオリゴマーからの混合物 オリゴマー/アルキル硼素混合物の製造:

残留酸素の除去のために、各100%のオリゴマ ーを、新規に蒸留したテトラヒドロフラン (THF) 100gに溶解する。続いて溶媒を10~1ト のオリゴマーに、新規に蒸留し脱ガスした THF100gを加え、そしてこの溶液に完全な酸素 排除下で各41分の表示した硼素化化合物を加え る。混合物を、さらに均一化するために攪拌す 25 る。続いて60℃で1時間攪拌下に加熱する。 THFを減圧下で除き、容器を閉じる。試料採取 は、保護ガス下で完全な酸素排除のもとで行う。 オリゴマー/アルキル硼素混合物の特性

オリゴマー/アルキル硼素混合物の特性を、表

オリゴマー/アルキル硼素混合物の特性

オリ ゴマー	トリ-n-ブチル硼素	9—BBN	9-BBN×油酸 メチルエステ ル
シリコンオイル AK5000	曇つた、粘性の液体	同左	白いワツクス
ポリワツクス <b>3000</b>		白い粉末	
オリゴエステルオリゴアミド	粘性の液体、暗褐色	同左 淡黄色の粉末	同左

製造したオリゴマー/アルキル硼素混合物の、モノマー接着剤用の硬化剤としての使用

## 一般的調製法:

ピーカ中で、408のポリメタクリル酸メチルエ ステル(PMMA、市販の紛未、ROHM社(ダル ムスタツト) のPlexigum MB319) を45 g のメ タクリル酸メチルエステル (MMA) 及び5gの 5 メタクリル酸 (MAS) に攪拌下で溶解する。こ の混合物各5%に、さらに強い攪拌下で表1記載 の混合物を1.5~23重量%加える。混合物のポッ トライフは 1~15分間の間で変る。ポットライフ を接着し、24時間後にDIN53281/3に従って引 張剪断強度を測定する。結果を表 2 にまとめて示 す。

用いた混合物の空気酸素に対する安定性の試験 のために、それを別の一連の実験において開放し 15 た容器中で24~48時間空気のもとに置き、そして 硬化剤として用い、そしてテストする。ポットラ イフ及び引張剪断強度を、表2中のカツコ内に示 す。

#### 表 2

表1の混合物を用いるメタクリレート接着剤 (40 g PMMA、45 g MMA、5 g MAS) の硬化 の場合のポットライフ、及び砂吹きし脱脂した鉄 板試料における引張剪断強度。

カツコ内の測定結果の場合には、アルキル硼素 25 表 2 (続き) 硬化剤は使用前に24~72時間室温で空気のもとに 置かれた。

シリコンオイルAK5000及びトリーnープチル 硼素からの混合物:

硬化剤濃度(重量%)	ポットライフ (分)	引張剪断強度 (N/mi)
1.5	7	0 .
3	3	<b>20</b> .
5	2.5	20
10	2	20
23	1	14

空気のもとでの24時間放置後に、このアルキル 砌素はもはや活性でない。

## 表2 (続き)

シリコンオイルAK5000及び9-BBNからの 混合物:

	硬化剤濃度 (重量%)	ポツトライフ (分)	引張剪断強度 (N/mi)
	1.5	14(10)	1 (0)
	3	12(10)	8 (0)
5	5	10(10)	13 (9)
	10	5(10)	14(12)
	23	3 (8)	8 (9)

カツコ内の測定値は、アルキル硼素硬化剤を使 内にこの接着物を用いて、砂吹きし脱脂した鉄板 10 用前に72時間空気のもとに置いた場合のものであ る。

#### 表 2 (続き)

シリコンオイルAK5000及び油酸メチルエステ ル/9-BBN反応生成物からの混合物:

15	硬化剤濃度(重量%)	ポットライフ (分)	引張剪断強度 (N/mi)
	1.5	9.5	13
	3	6.5	18
	5	5.5	23
20	10	3	26
	23	1.5	17

空気のもとでの72時間放置後に、このアルキル 硼素はもはや活性でない。

ポリワツクス3000及び 9 - BBNからの混合 物:

	硬化剤濃度(重量%)	ポツトライフ (分)	引張剪断強度 (N/mi)
<i>30</i>	1.5	15(10)	0(0)
	3	14(10)	8(0)
	5	11(10)	8(3,6)
	10	9(10)	6(9)
	23	3(10)	4(5)
<i>35</i>			

カツコ内の測定値は、アルキル硼素硬化剤を使 用前に室温で72時間空気のもとに置いた場合であ る。

#### 表 2 (続き)

オリゴエステル及びトリーローブチル硼素から *40* の混合物:

硬化剤濃度(重量%)	ポツトライフ (分)	引張剪斷強度 (N/wii)
1.5	7.5(14)	6 (0)
3	5 (14)	11 (0)
5	4 (14)	16 (0)
10	4 (9)	16 (5)
23	4 (8)	19(11)

硬化剤濃度 ポツトライフ 引張剪断強度 (重量%) (分) (N/m²) 1.5 7 (10) 0 (7) 3 6.5 (7) 6(15) 4 (6.5) 8(15) 3.5 (5) 10 13 (8) 23 2 (3) 11 (2)

カツコ内の測定値は、アルキル硼素硬化剤を使 る。

表 2 (続き) オリゴエステル及び9-BBNからの混合物:

硬化剤濃度(重量%)	ポツトライフ (分)	引張剪断強度 (N/mi)
1.5	9 (15)	17 (0)
· <b>3</b>	9 (9)	26(14)
5	7 (7)	21(21)
10	6.5 (6)	26(26)
23	6 (5.5)	24(24)

カツコ内の測定値は、アルキル硼素硬化剤を使 用前に24時間空気のもとに置いた場合である。 表 2 (続き)

オリゴエステル及び油酸メチルエステ/9-25 つた骨に施与する。 BBN反応生成物からの混合物:

硬化剂濃度	ポツトライフ	217月前州公子中
(重量%)	(分)	引張剪断強度 (N/nd)
1.5	14(15)	0 (0)
3	9(15)	7 (0)
5	8(15)	24(19)
10	6(12)	28(24)
23	5 (8)	29(27)

カツコ内の測定値は、アルキル硼素硬化剤を使 35 用前に24時間室温で空気のもとに置いた場合であ る。

#### 表 2 (続き)

オリゴアミド及び9-BBNからの混合物

カツコ内の測定値は、アルキル硼素硬化剤を使 用前に24時間室温で空気のもとに置いた場合であ 10 用前に72時間室温で空気のもとに置いた場合であ る。

## 医用分野における使用例

#### 試料

50×20×5 mmの大きさの牛 (Rindercortalis) 15 からの骨試料を中央で一正確に直角に側面 (50× 5元)で一ダイアモンド切断ノコで水のスプレー 下に骨切断する。この方法で、1点の接触表面を 持つ、つなぎ目が正確な接合片が作られる。 試料前処理

まだ前処理していない骨試料を、骨を強く湿ら *20* せるために、37℃の温リンゲル液中に 2時間お く。

#### 接.着

接着剤(A)及び硬化剤(B)を混合する。混合物を湿

試料を合せ、PVCから成るプレス機に移し、 5Nの力を負荷する。接着プレス機は、硬化の間 の試料の横方向への変位を防ぐ。

#### 硬化条件

合せた骨を接着プレス機と共に、37℃、約100 %相対湿度の恒温恒湿に20分間置く。続いてそれ を接着プレス機から外し、リンゲル液中に37℃で 20時間置く。

#### 強度測定

引張剪断強度は、1.0째/分の送り速度を持つ ユニバーサル試験機で引つばつて測定される。

天然物質における巾広い測定値のパラつきの故 に、各強度範囲は6個の試験から得られる。

#### 樹脂成分 (A)

<i>40</i>	A1	メチルメタクリレート	50	重量	%
		IPA514 <sup>(1)</sup>		5	"
		ポリメチルメタクリレート(2)		45	//
	<b>A2</b>	メチルメタクリレート		45	"
		IPA514		10 //	"

20

18

ポリメチルメタクリレート	45	"
A3 メチルメタクリレート	50	"
IPA514	5	"
パーフルオルアルキルメタクリ	レートは	)
	5	//
ポリメチルメタクリレート	40	"
A4 メチルメタクリレート	45	"
メタクリル酸	5	//
IPA514	5重量	1%
パーフルオルアルキルメタクリ	レート	
パーフルオルアルキルメタクリ	5	<b>//</b>
ポリメチルメタクリレート	·	// //
	5 40	//
ポリメチルメタクリレート	5 40 フエート	<i>"</i> 及
ポリメチルメタクリレート (1) メタクリロイルオキシエチルホスプ びピスメタクリロイルオキシエチルス	5 40 フエート ホスフエ	// 及 一
ポリメチルメタクリレート (1) メタクリロイルオキシエチルホス	5 40 フエート ホスフエ	// 及 一

(2) Rohm社 (ダルムスタット) 製のPlexigum MB319。

(3) パーフルオルドデカン酸とグリシジルメタクリレートの反応生成物。

樹脂成分の製造のために、ポリメチルメタクリレートを、強い攪拌下で対応するモノマーに溶解する。

#### 開始剤成分 (B)

提拌装置及び蒸留ブリッジを持つ三口フラスコ中に4モルのトリメチルアジピン酸及び5モルのヘキサメチレングリコールを入れる。窒素雰囲気下で迅速に150℃に、そして次に6時間かけて150

℃から200℃へ加熱する。その際すでに、エステル縮合を示す多量の反応水が分離する。内容物を150℃に冷却し、10トルに注意深く減圧し、200℃、10トルで反応を完結させる。オリゴエステル5 を熱いまま注ぎ出す。それは粘稠で、褐色である。

残留酸素の除去のために、100gのオリゴエステルを、新規に蒸留したテトロヒドロフラン (THF) 100gに溶解する。続いて溶媒を10<sup>-4</sup>ト 10 ルで除く。グローブボツクス中で100gのオリゴエステルに、蒸留し脱ガスした新規のTHF100gを加え、この溶液に完全な酸素排除下で41gの9ーBBNを加える。混合物をさらに均一化するため攪拌する。続いて攪拌下で60℃に1時間加熱す15 る。THFを減圧下で除き、容器を閉じる。試料採取は、保護ガス下で完全な酸素排除下で行う。生成物は粘稠で暗褐色の液体である。

表 3 測定した引張強度 (N/all)のまとめ

樹脂成分(A)	
A1	230~440
A2	280~300
A3	300~650
<b>A4</b>	200~390